

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt
Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 dygn 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 timme 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 72 timme 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn
- Milk. 36 timme

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 timme 2mg/kg for 3 to 5 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Emdoka

Godkännandedatum:

28/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-01134

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/11/2012

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0457/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tyskland Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.